(12)特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2004年3月25日(25.03.2004)

PCT

(10) 国際公開番号

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 核燃料 サイクル開発機構 (JAPAN NUCLEAR CYCLE DE-VELOPMENT INSTITUTE) [JP/JP]; 〒319-1184 茨城

(51) 国際特許分類7:

WO 2004/024968 A1

C22C 33/02

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/010082

(22) 国際出願日:

2003 年8 月7 日 (07.08.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2002-231781

2002年8月8日 (08.08.2002)

県 那珂郡東海村 村松 4 番地 4 9 Ibaraki (JP). (72) 発明者; および

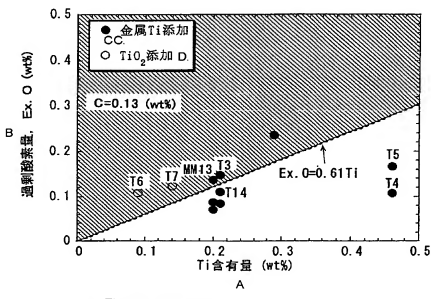
(75) 発明者/出願人(米国についてのみ): 大塚 智史(OHT-SUKA,Satoshi) [JP/JP]; 〒311-1313 茨城県 東茨城郡大 洗町 成田町4002 核燃料サイクル開発機構 大洗工 学センター内 Ibaraki (JP). 鵜飼 重治 (UKAI, Shigeharu) [JP/JP]; 〒311-1313 茨城県 東茨城郡大洗町 成田町 4002 核燃料サイクル開発機構 大洗工学センター

内 Ibaraki (JP). 皆藤 威二 (KAITO, Takeji) [JP/JP]; 〒

/続葉有/

(54) Title: METHOD FOR PRODUCING DISPERSED OXIDE REINFORCED FERRITIC STEEL HAVING COARSE GRAIN STRUCTURE AND BEING EXCELLENT IN HIGH TEMPERATURE CREEP STRENGTH

(54) 発明の名称: 粗大結晶粒組織を有する髙温クリープ強度に優れたフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法



A...Ti CONTENT (wt%)

B...AMOUNT OF EXCESSIVE OXYGEN, Ex. O (wt%)

CC...ADDITION OF METALLIC Ti

D...ADDITION OF TiO2

(57) Abstract: A method for producing а dispersed oxide reinforced ferritic steel having a chemical composition in mass %: C: 0.05 to 0.25 %, Cr: 8.0 to 12.0 %, W: 0.1 to 4.0 %, Ti: 0.1 to 1.0 %, Y₂O₃: 0.1 to 0.5 %, and the balance: Fe and inevitable impurities and containing Y2O3particles dispersed therein, wherein an element powder or an alloy powder is mixed with Y₂O₃powder, the resultant mixture is subjected to mechanical alloying, the product is solidified through hot extruding, and then, as a final heat treatment, is heated to and kept at a temperature of its Ac₃ transformation temperature or higher, followed by slow cooling, which comprises using a TiO2 powder as the element powder of a Ti component to be mixed prior to the mechanical alloying, or adding a Fe₂O₃ powder additionally, to thereby suppress the bonding of Ti with C and prevent the reduction of the C concentration in the matrix. The method allows the securement of the $\alpha \rightarrow \gamma$ transformation during

heat treatment and the production of a dispersed oxide reinforced ferritic steel which has a coarse and equiaxed grain structure being effective for improving the high temperature creep strength thereof.

(57) 要約: 元素粉末または合金粉末とY₂О₃粉末を混合して機械的合金化処理を行ない、熱間押出しにより固化し た後、最終熱処理としてAc₃変態点以上への加熱保持とそれに続くフェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理 を施すことにより、質量%で、CがO. 05~

[続葉有]

311-1313 茨城県 東茨城郡大洗町 成田町 4 0 0 2 核燃料サイクル開発機構 大洗工学センター内 Ibaraki (JP). 藤原 優行 (FUJIWARA, Masayuki) [JP/JP]; 〒651-2271 兵庫県 神戸市西区 高塚台 1 丁目 5 – 5 株式会社コベルコ科研内 Hyogo (JP).

- (74) 代理人: 清水 千春, 外(SHIMIZU,Chiharu et al.); 〒 104-0061 東京都 中央区 銀座 8 丁目 1 6番 1 3 号 中銀・城山ビル 4 階 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): CN, US.

(84) 指定国 (広域): ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

^{0. 25%、} $Crが8.0\sim12.0%$ 、 $Wが0.1\sim4.0%$ 、 $Tiが0.1\sim1.0%$ 、 Y_2O_3 が $0.1\sim0.5%$ 、残部がFe および不可避不純物からなる Y_2O_3 粒子を分散させたフェライト系酸化物分散強化型鋼を製造するに際して、機械的合金化処理で混合するTi 成分の元素粉末として TiO_2 粉末を使用するか、あるいは、 Fe_2O_3 粉末を追加的に添加することにより、Ti とC との結合を抑制してマトリックス中のC 濃度が低下しないようにする。これにより、熱処理時の $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態を確保し、高温クリープ強度の改善に有効な粗大化かつ等軸化した結晶粒組織を有するフェライト系酸化物分散強化型鋼が製造できる。

明 細 書

粗大結晶粒組織を有する高温クリープ強度に優れた フェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法

技 術 分 野

本発明は、高温クリープ強度に優れたフェライト系酸化物分散強化型 鋼の製造方法に関し、さらに詳しくは、鋼中の過剰酸素量を調整して粗 大結晶粒組織をもたらすことにより、優れた高温クリープ強度を付与す ることができるフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法に関するも のである。

本発明のフェライト系酸化物分散強化型鋼は、特に高温での強度が求められる高速増殖炉燃料被覆管用材料、核融合炉第一壁材料、火力発電用材料等に好ましく利用できる。

背 景 技 術

優れた高温強度と耐中性子照射特性が要求される原子炉、特に高速炉の構成部材には、従来よりオーステナイト系ステンレス鋼が用いられてきたが、耐スエリング特性などの耐照射特性に限界がある。一方、フェライト系ステンレス鋼は耐照射特性に優れるものの、高温強度が低い欠点がある。

そこで、耐照射特性と高温強度特性に優れた材料として、フェライト系鋼中に微細な酸化物粒子を分散させたフェライト系酸化物分散強化型鋼が提案されている。またこのフェライト系酸化物分散強化型鋼の強度を向上させるためには、鋼中にTiを添加して酸化物分散粒子をさらに微細分散化させることが有効であることも知られている。

特に、フェライト系酸化物分散強化型鋼の高温クリープ強度の改善には、粒界すべりを抑制するため結晶粒の大粒径化および等軸晶化を図ることが有効である。かような粗大結晶粒組織を得る方法として、 Ac_3 変態点以上に加熱保持する焼ならし熱処理により十分な $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態量を確保して α 相から γ 相へ相変態させることによりオーステナイト化し、その後に、 γ 相から α 4 相へ相変態させてフェライト組織が得られるように十分遅い速度、すなわちフェライト形成臨界速度以下で除冷する方法が提案されている(例えば特開平11-343526号公報参照)。

しかしながら、フェライト系酸化物分散強化型鋼にTiを添加した場合には、Tiがマトリックス中のCと結合して炭化物を形成する結果、マトリックス中のC濃度が低下し、焼ならし熱処理時に十分な $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態量が確保できないという問題がある。

すなわち、上述したように、粗大結晶粒組織を得るためのフェライト系酸化物分散強化型鋼の熱処理は、 Ac_3 変態点以上に加熱保持する焼ならし熱処理を施すことによって γ 相とした後、フェライト形成臨界速度以下で除冷するものであるが、Tiはマトリックス中の γ 相生成元素であるCと親和力が強いため、TiとCとが結合して炭化物を形成し、その結果マトリックス中のC濃度が低下すると、 Ac_3 変態点以上で熱処理しても γ 相の単相とならず、未変態の α 相が残留する。そのため、 γ 相からフェライト形成臨界速度以下、例えば100℃/時間以下で除冷しても残留 α 相の存在により γ 相から変態した α 相は細粒組織となってしまう。かような細粒組織は、高温強度の改善には寄与しない。

発明の開示

そこで本発明は、フェライト系酸化物分散強化型鋼にTiを添加した場合でも、TiとCとの結合を抑制してマトリックス中のC濃度を維持

し熱処理時に十分な α→ γ 変態を確保することにより、高温クリープ強度の改善に有効な粗大化した結晶粒組織を有するフェライト系酸化物分散強化型鋼を製造できる方法を提供することを目的とする。

すなわち本発明は、元素粉末または合金粉末と Y_2O_3 粉末を混合して機械的合金化処理を行ない、熱間押出しにより固化した後、最終熱処理として Ac_3 変態点以上への加熱保持とそれに続くフェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理を施すことにより、質量%で、Cが0.05~0.25%、Crが8.0~12.0%、Wが0.1~4.0%、Tiが0.1~1.0%、 Y_2O_3 が0.1~0.5%、残部がFe および不可避不純物からなる Y_2O_3 が0.1~0.5%、残部がFe および不可避不純物からなる Y_2O_3 粒子を分散させたフェライト系酸化物分散強化型鋼を製造する方法であって、機械的合金化処理に際して混合するTi成分の元素粉末としてTiO₂粉末を使用することを特徴とする粗大結晶粒組織を有する高温クリープ強度に優れたフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法である。(なお、以下の本明細書中の記載において「%」はいずれも「質量%」を表すものとする。)

上述したごとき本発明によれば、原料粉末として金属Ti粉末に代えて酸化物である TiO_2 粉末を使用することにより、TiがCと結合して炭化物を形成するのを予め阻止することができるため、マトリックス中のC濃度を低下させることがない。この結果、 Ac_3 変態点以上での熱処理時に十分な $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態が生じて γ 単相とすることができ、さらにそれに続くフェライト形成臨界速度以下で除冷する熱処理を行うことにより粗大化結晶粒組織を有する α 相を形成することができ、高温クリープ強度の向上をもたらすことができる。

さらに本発明は、元素粉末または合金粉末とY₂O₃粉末を混合して機械的合金化処理を行ない、熱間押出しにより固化した後、最終熱処理としてAc₃変態点以上への加熱保持とそれに続くフェライト形成臨界

速度以下での除冷熱処理を施すことにより、Cが0. 05 \sim 0. 25%、Crが8. 0 \sim 12. 0%、Wが0. 1 \sim 4. 0%、Tiが0. 1 \sim 1. 0%、Y2O3 が0. 1 \sim 0. 5%、残部がFeおよび不可避不純物からなるY2O3 粒子を分散させたフェライト系酸化物分散強化型鋼を製造する方法であって、鋼中の過剰酸素量(鋼中の酸素量からY2O3 中の酸素量を差し引いた値)が

0.67Ti - 2.7C + 0.45 > Ex.0 > 0.67Ti - 2.7C + 0.35

(式中、Ex.0:鋼中の過剰酸素量、質量%

Ti:鋼中のTi含有量、質量%

C:鋼中のC含有量、質量%)

となるように機械的合金化処理に際して混合する原料粉末としてFe₂O₃粉末を追加的に添加することを特徴とする粗大結晶粒組織を有する高温クリープ強度に優れたフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法である。

上述したごとき本発明によれば、原料粉末として不安定酸化物である Fe_2O_3 粉末を追加的に添加して鋼中の過剰酸素量を所定の範囲とすることにより、Ti はC と結合して炭化物を形成せずに、過剰酸素と結合して酸化物を形成するため、マトリックス中のC 濃度を低下させることがない。この結果、 Ac_3 変態点以上での熱処理時に十分な $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態が生じて γ 単相とすることができ、さらにそれに続くフェライト形成臨界速度以下で除冷する熱処理を行うことにより粗大化結晶粒組織を有する α 相を形成することができ、高温クリープ強度の向上をもたらすことができる。

図面の簡単な説明

図1は、試作材T14、MM13、T3、T4の光学顕微鏡金相写真

である。

図2は、試作材T5、T6、T7の光学顕微鏡金相写真である。

図3は、各試作材のTi含有量と過剰酸素量(Ex.O)との関係を示すグラフである。

図4は、図3のグラフに結晶粗大化の条件式を満たす領域を斜線部分で示したグラフである。

図 5 は、試作材 T 1 4、 T 3、 T 7 の 7 0 0 ℃ における高温 クリープ 破断試験を示すグラフである。

発明を実施するための最良の形態

以下に本発明のフェライト系酸化物分散強化型鋼の化学成分およびその限定理由について説明する。

Crは、耐食性の確保に重要な元素であり、8.0%未満となると耐食性の悪化が著しくなる。また12.0%を超えると、靱性および延性の低下が懸念される。この理由から、Cr含有量は8.0~12.0%とする。

この含有量は以下の理由から決定される。本発明は、一旦 Ac_3 変態点以上の熱処理を施すことによる $\alpha \to \gamma$ 変態とそれに続く除冷熱処理により、等軸かつ粗大な結晶粒組織を得るものである。すなわち、等方的かつ粗大な結晶粒組織を得るためには、熱処理により $\alpha \to \gamma$ 変態を生じさせることが不可欠である。

C r 含有量が 8. $0\sim1$ 2. 0 %の場合に、 $\alpha\rightarrow\gamma$ 変態を生じさせる ためには、C を 0 . 0 5 %以上含有させる必要がある。C の $\alpha\rightarrow\gamma$ 変態 は 1 0 0 0 \sim 1 1 5 0 $\mathbb{C}\times0$. $5\sim1$ 時間の熱処理により生じる。C 含有量が高くなるほど炭化物(M_{23} C_6 、 M_6 C 等)の析出量が多くなり 高温強度が高くなるが、0 . 2 5 %より多量に含有すると加工性が悪く

なる。この理由から、C含有量は0.05~0.25%とする。

Wは、合金中に固溶し高温強度を向上させる重要な元素であり、0. 1%以上添加する。W含有量を多くすれば、固溶強化作用、炭化物(M $_{23}$ C $_{6}$ 、 M_{6} C等)析出強化作用、金属間化合物析出強化作用により、クリープ破断強度が向上するが、4. 0%を超えると δ フェライト量が多くなり、かえって強度も低下する。この理由から、W含有量は0. 1 ~ 4 . 0%とする。

Tiは、 Y_2O_3 の分散強化に重要な役割を果たし、 Y_2O_3 と反応して $Y_2Ti_2O_7$ または Y_2TiO_5 という複合酸化物を形成して、酸化物粒子を微細化させる働きがある。この作用はTi含有量が1.0%を超えると飽和する傾向があり、0.1%未満では微細化作用が小さい。この理由から、Ti含有量は0.1~1.0%とする。

 Y_2O_3 は、分散強化により高温強度を向上させる重要な添加物である。この含有量が0.1%未満の場合には、分散強化の効果が小さく強度が低い。一方、0.5%を超えて含有すると、硬化が著しく加工性に問題が生じる。この理由から、 Y_2O_3 の含有量は $0.1\sim0.5$ %とする。

本発明によるフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法は、金属元素粉末または合金粉末さらには酸化物粉末といった原料粉末を目標組成となるように調合し、いわゆる機械的合金化処理(メカニカルアロイング)によって合金化する。この合金化粉末を押出用カプセルに充填した後、脱気、密封して熱間押出しを行って固化し、例えば押出棒材とする。

得られた熱間押出棒材は、最終熱処理として、A c 3 変態点以上での加熱保持とそれに続くフェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理を施す。除冷熱処理は通常は炉内で徐々に冷却する炉冷熱処理とすることができ、フェライト形成臨界速度以下の冷却速度は、一般的には100℃

/時間以下、好ましくは50℃/時間以下とすることができる。

本発明のフェライト系酸化物分散強化型鋼の場合、 Ac_3 変態点は約900~1200℃程度であり、C量が0.13% の場合には Ac_3 変態点は約950℃である。

本発明においては、鋼中のTiがCと結合して炭化物を形成し、マトリックス中のC濃度が低下しないようにする手段として、機械的合金化処理に際して混合する原料粉末として、金属Ti粉末に代えてTiO2粉末を使用する方法が採用できる。この場合、TiO2はTiのようにCと結合することはなく、その結果、マトリックス中のC濃度の低下を抑制することができる。TiO2粉末の混合量は、Ti含有量として0.1~1.0%の範囲内となるようにすればよい。

さらに本発明においては、鋼中のTiがCと結合して炭化物を形成し、マトリックス中のC濃度が低下しないようにする手段として、機械的合金化処理に際して混合する原料粉末として、不安定酸化物である Fe_2 O_3 粉末を追加的に混合して鋼中の過剰酸素量を増加させる方法も採用することができる。この場合、Tiは Fe_2O_3 由来の鋼中の過剰酸素と結合して酸化物を形成し、Cと結合して炭化物を形成することがないから、マトリックス中のC濃度の低下を抑制することができる。

FegOa粉末の混合量は、鋼中の過剰酸素量が

0.67Ti - 2.7C + 0.45 > Ex.0 > 0.67Ti - 2.7C + 0.35

(式中、Ex.0:鋼中の過剰酸素量(%)

Ti:鋼中のTi含有量(%)

C:鋼中のC含有量(%)

となるようにする。かような過剰酸素量の上限および下限の設定理由を 以下に説明する。

表1は、フェライト系酸化物分散強化型鋼試作材の目標組成と成分の

特徴をまとめて示している。

【表1】

試作材番号	目標組成	成分の特徴
MM13	0.13C-9Cr-2W-0.20Ti-0.35Y2O3	基本組成
T14	0.13C-9Cr-2W-0.20Ti-0.35Y2O3	基本組成
Т3	0.13C-9Cr-2W-0.20Ti-0.35Y2O3-0.17Fe2O3	Fe2O3 添加
T4	0.13C-9Cr-2W-0.50Ti-0.35Y2O3	Tì 増加
T5	0.13C-9Cr-2W-0.50Ti-0.35Y2O3-0.33Fe2O3	Ti 増 加 Fe2O3 添加
Т6	0.13C-9Cr-2W-0.125TiO2-0.35Y2O3	TiO2 添加 TiO2/Y2O3=1/1
Т7	0.13C-9Cr-2W-0.25TiO2-0.35Y2O3	TiO2 添加 TiO2/Y2O3=2/1

各試作材とも、元素粉末あるいは合金粉末と酸化物粉末を目標組成に調合し、高エネルギーアトライター中に装入後、99. 99%のAr雰囲気中で撹拌して機械的合金化処理を行った。アトライターの回転数は約220грm、撹拌時間は約48hrとした。得られた合金化粉末を軟鋼製カプセルに充填後、高温真空脱気して約1150~1200℃、7~8:1の押出比で熱間押出しを行い、熱間押出棒材を得た。

表1中、試作材MM13とT14が基本組成であり、T3はT14の組成にFe $_2$ O $_3$ を添加することにより過剰酸素量を増加させた試料、T4はTi添加量を増加させた試料、T5はTi添加量を増加させるとともにFe $_2$ O $_3$ を添加して過剰酸素量を増加させた試料、T6とT7はT14の組成におけるTiを化学的に安定な酸化物(TiO $_2$)の形態でそれぞれ0.125Ti、0.25Ti添加して過剰酸素量を増加させた試料である。

上記で得られた各試作材(熱間押出棒材)の成分分析結果を表 2 にまとめて示す。

ここで、過剰酸素量とは、化学成分の分析結果における試作材中の酸素量から分散酸化物(Y₂O₃)中の酸素量を差し引いた値である。

【表 2】

						_	0	7	_	_	_	
					Ex. 0	0.137	0.110	0.147	0.107	0.167	0.167	0.217
					Ť102	ı	1	1	1	1	0.150	0.234
					Y203	0.343	0.330	0.343	0.343	0.343	0.343	0.343
	A	,	<0.007		1	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.005	0.006
	Z		<0.07		I	0.0093	0.013	0.012	0.009	0.011	0.011	0.014
	0	0.15	₹	0.25	0.20	0.21	0. 18	0.22	0. 18	0.24	0.24	0. 29
	>	0.26	5	0.29	0.275	0.27	0.26	0.27	0.27	0.27	0.27	0.27
	i T	0.18	~	0.22	0. 20	0. 20	0.21	0.21	0.46	0.46	0.09	0.14
(%:	М	1.8	₹	2.2	2.00	1.94	1.96	1.93	1.93	1.93	1.87	1.90
化学成分 (wt%)	C r	8.5	ł	9.5	9.00	8.82	8.80	8. 75	8. 72	8. 75	8.54	8.50
化学成	 Z	<0.20			1	0.01	0.04	0.01	0.01	0.01	0.01	0.01
	S	<0.02			Ī	0.003	0.003	0.003	0.003	0.003	0.003	0.003
	. a .	<0.02]	0.001	0.002	0.002	0.005	0.002	0.002	0.003
	Σ		<0.20		1	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01	<0.01
	s -		<0.20		1	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005	<0.005
	၁	0.11	₹	0. 15	0.13	0.14	0.14	0.13	0. 13	0. 13	0.14	0.14
ā b	K K	基本組成	田神田田	は記し	日標値	MM 1 3	T 1 4	Т3	4 ⊤	٦.	Т6	· T7

これらの試作材について、最終熱処理として、焼ならし熱処理(Ac_3 変態点以上での加熱保持: $1050 \mathbb{C} \times 1 \, h \, r$)とそれに続く炉冷熱処理(フェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理: $37 \mathbb{C} / h \, r$ の速度で $1050 \mathbb{C}$ から $600 \mathbb{C}$ まで除冷)を施した。

熱処理後の各試作材の金相組織の光学顕微鏡写真を図1(T14、MM13、T3、T4)と図2(T5、T6、T7)に示す。これらを観察してわかるように、炉冷熱処理により結晶粒が十分成長している試料と成長していない試料がある。結晶粒成長が生じているT3、T6、T7は、基本組成にFe2〇3を添加した試料(T3)、およびTiに代えてTi〇2を添加した試料(T6、T7)である。これらの試料においては、鋼中のTiと化学結合する過剰酸素量が十分に存在するため(T3)、あるいはTiでなくTi〇2として存在するため(T6、T7)、炭化物TiCの形成によるマトリックス中のC濃度の減少を抑えられる結果、熱処理時における $\alpha \to \gamma$ 変態、その後の炉冷熱処理での結晶粒成長が効果的に生じると考えられる。

一方、結晶粒成長の少ないT4とT5は、基本組成よりTi添加量を増量させた試料(T4)、および Fe_2O_3 を添加しているがTi添加量も増量させた試料(T5)である。これらの試料においては、多量のTiがCと化学結合して炭化物を形成するためマトリックス中のC濃度が極度に減少してしまうか(T4)、あるいは Fe_2O_3 を添加しても多量のTiとCとの化学結合を阻止するほどに十分の過剰酸素量が存在していない(T5)と考えられる。

なお、MM13とT14はいずれも基本組成であり組成的には同等のものであるが、MM13(過剰酸素量:0.137%)は結晶粒が成長しており、T14(過剰酸素量:0.110%)は結晶粒成長が少なくなっている。この理由は、組成が同じであっても機械的合金化処理やそ

の後の熱処理等の過程で、鋼中に混入する酸素量が微妙に相違し、MM 13は鋼中のTiと化学結合するに十分な過剰酸素量が存在したたため と考えられる。

図3のグラフは、各試作材のTi含有量と過剰酸素量との関係を示している。このグラフから、Ex. O>0.61Ti [Ex. O:過剰酸素量(%)、Ti:鋼中のTi含有量(%)]の関係を満たしている試作材MM13、T3、T6、T7については、炉冷熱処理により結晶粒の粗大化が生じていることがわかる。

以上の結果はすべて鋼中の炭素量が約0.13%の場合の結果である。 上記のEx.O>0.61Tiをモル量に単位換算すると

Ex. O' (mol/g) > 1. 86 T i' = 2 T i' (mol/g) となり、鋼中のすべてのT i がT i O 2 を形成できるだけの過剰酸素量が存在した場合 (マトリックス中の残存 C 量が 0. 13%以上の場合) には、結晶粒の粗大化が生じると考えられる。

上述の結果から、本発明のフェライト系酸化物分散強化型鋼では、T $i O_2$ およびT i C の形成を考慮したマトリックス中の残存C量が 0 . 1 3% (1. $0 8 \times 1 0^{-4}$ mol/g) 以上であれば、熱処理時に十分な $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態が生じて炉冷熱処理により結晶粒の粗大化が生じると考えられる。 T $i O_2$ およびT i C の形成を考慮したマトリックス中の残存 C 量 (C′r mol/g) は次式のように表わされる。

C' r = C' - (T i' - 0. 5 E x. O')

ここで、C r (mol/g) : T i O 2 およびT i C の形成を考慮したマトリックス中の残存<math>C 量

C′(mol/g):鋼中のTi含有量

T i ' (mol/g): 鋼中のC含有量

Ex. O'(mol/g):鋼中の過剰酸素量

である。

よって、結晶粒粗大化の条件式は下式となる。

C' $r = C' - (Ti' - 0.5Ex.O') <math>\ge 1.08 \times 10^{-4}$ 単位を mol/g から%に変換して整理すると上式は

Ex. O>0. 67Ti-2.7C+0.35 となる。

過剰酸素は金属Ti、 Y_2O_3 と結合して微細な複合酸化物を形成するとともに、マトリックス中のCとTiの結合を抑制して、マトリック中に十分なC量を確保する重要な元素である。しかし、0.67Ti-2.7C+0.45以上の過剰酸素は、分散粒子の微細高密度化を著しく阻害する。また、過剰な酸素の混入は靱性の著しい低下を引き起こすとともに、少量のSi、Mn等と介在物を形成しやすくなるため、過剰酸素量の上限値を0.67Ti-2.7C+0.45とする。

図4のグラフは、上述した結晶粒粗大化の条件式の上限と下限の範囲を斜線部分で表し、各試作材の実測値をプロットしたものである。条件式はC量を0.13%として計算しているが、結晶粒が成長した試作材MM13、T3、T6、T7はすべて斜線範囲内に位置し、結晶粒が成長しなかった試作材T14、T5、T4はすべて斜線範囲外に位置しており、この条件式が妥当であることを示している。なお、図4のグラフ中で試作材番号が記されていないプロットについても、斜線範囲内に位置する試作材では結晶粒の粗大化が生じており、斜線範囲外に位置するものでは結晶粒の粗大化が生じていないことが確認されている。

以上詳述した理由により、本発明において、機械的合金化処理に際して混合する原料粉末としてFe₂O₃粉末を追加的に混合して鋼中の過剰酸素量を増加させ場合には、鋼中の過剰酸素量が結晶粗大化の条件式

0.67Ti - 2.7C + 0.45 > Ex.0 > 0.67Ti - 2.7C + 0.35

となるようにFe2〇3粉末を添加する。

試 験 例

〈高温クリープ破断試験〉

試作材T3とT7に対して、本発明による熱処理、すなわち、焼ならし熱処理(Ac_3 変態点以上での加熱保持:1050 $\mathbb{C} \times 1$ hr)とそれに続く炉冷熱処理(フェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理:37 \mathbb{C}/hr の速度で1050 \mathbb{C} から600 \mathbb{C} まで除冷)を施して、結晶粒を粗大化させた試料(T3 (FC d)、T7 (FC d))を準備した。これとは別に、試作材T14, T3, T7 に対して、焼ならし熱処理

これとは別に、試作材T14, T3, T7に対して、焼ならし熱処埋 $(1050 \mathbb{C} \times 1 \text{ hr} \cdot 空冷(AC))$ とそれに続く焼戻し熱処理 $(780 \mathbb{C} \times 1 \text{ hr} \cdot 空冷(AC))$ を施して、結晶粒が微細となっている試料 (T14(NT材), T3(NT材), T7(NT材)) を準備した。

これらの試料について、試験温度700℃で単軸クリープ破断試験を行った結果を図5のグラフに示す。 Fe_2O_3 粉末を追加的に混合して過剰酸素量を増加させるとともに、炉冷熱処理で結晶粒を粗大化させたT3 (FC材)と、金属Ti粉末に代えて TiO_2 を粉末を使用するとともに、炉冷熱処理で結晶粒を増大させたT7 (FC材)が、その他の試作材に比べて高温クリープ強度が向上していることが図5のグラフからわかる。

産業上の利用可能性

以上説明したところからわかるように本発明によれば、フェライト系酸化物分散強化型鋼にTiを添加した場合でも、TiとCとの結合を抑制してマトリックス中のC濃度を維持し熱処理時に十分な $\alpha \rightarrow \gamma$ 変態を確保することができ、これにより粗大化した結晶粒を生成できる結果、

優れた高温クリープ強度を有するフェライト系酸化物分散強化型鋼を得ることができる。

請求の範囲

1. 元素粉末または合金粉末と Y_2O_3 粉末を混合して機械的合金化処理を行ない、熱間押出しにより固化した後、最終熱処理としてA c_3 変態点以上への加熱保持とそれに続くフェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理を施すことにより、質量%で、Cが $0.05\sim0.25$ %、Crが $8.0\sim12.0%$ 、Wが $0.1\sim4.0%$ 、Tiが $0.1\sim1.0%$ 、 Y_2O_3 が $0.1\sim0.5%$ 、残部がFe および不可避不純物からなる Y_2O_3 粒子を分散させたフェライト系酸化物分散強化型鋼を製造する方法であって、機械的合金化処理に際して混合するTi成分の元素粉末として TiO_2 粉末を使用することを特徴とする粗大結晶粒組織を有する高温クリープ強度に優れたフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法。

2. 元素粉末または合金粉末と Y_2O_3 粉末を混合して機械的合金化処理を行ない、熱間押出しにより固化した後、最終熱処理としてA c_3 変態点以上への加熱保持とそれに続くフェライト形成臨界速度以下での除冷熱処理を施すことにより、質量%で、Cが $0.05\sim0.25$ %、Crが $8.0\sim12.0%$ 、Wが $0.1\sim4.0%$ 、Tiが $0.1\sim1.0%$ 、 Y_2O_3 が $0.1\sim0.5%$ 、残部がFeおよび不可避不純物からなる Y_2O_3 粒子を分散させたフェライト系酸化物分散強化型鋼を製造する方法であって、鋼中の過剰酸素量(鋼中の酸素量から Y_2O_3 中の酸素量を差し引いた値)が

0.67Ti - 2.7C + 0.45 > Ex.0 > 0.67Ti - 2.7C + 0.35

(式中、Ex.0:鋼中の過剰酸素量、質量%

Ti:鋼中のTi含有量、質量%

C:鋼中のC含有量、質量%)

となるように機械的合金化処理に際して混合する原料粉末としてFe₂O₃粉末を追加的に添加することを特徴とする粗大結晶粒組織を有する高温クリープ強度に優れたフェライト系酸化物分散強化型鋼の製造方法。

FIG. 1

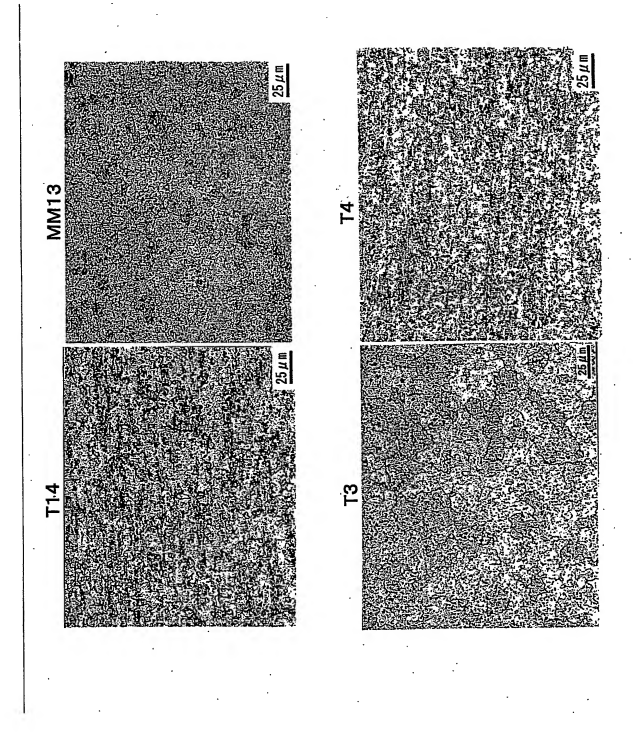


FIG. 2

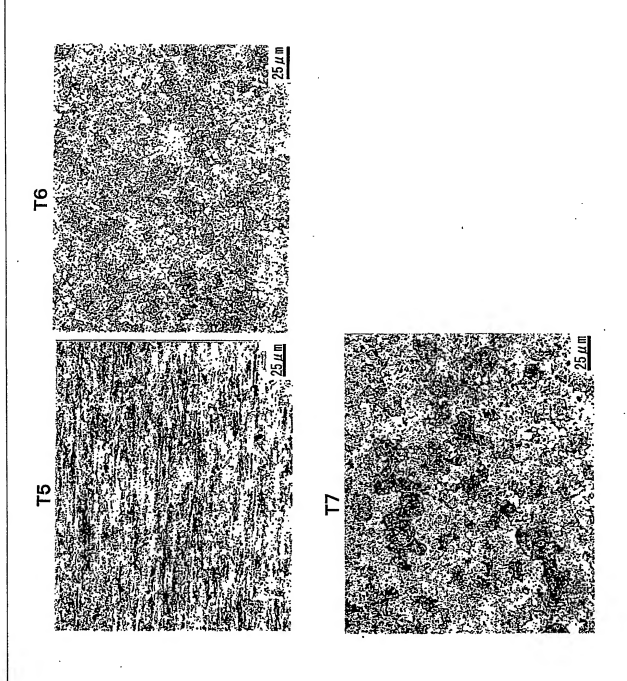


FIG. 3

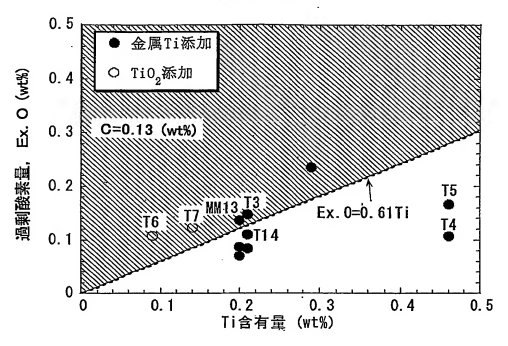
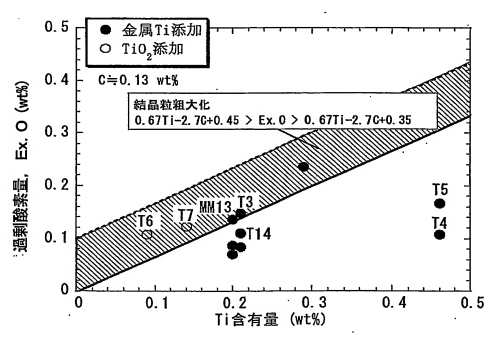
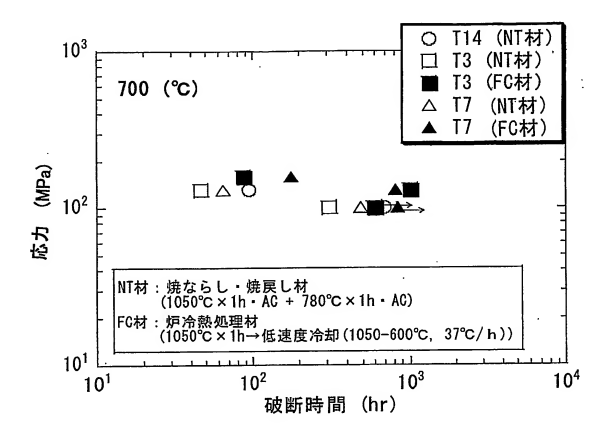


FIG. 4



3/4

FIG. 5



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/10082

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.C1 ⁷ C22C33/02				
According t	to International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC		
B. FIELD	S SEARCHED		·	
Minimum d	locumentation searched (classification system followed	by classification symbols)		
Int.	C1 ⁷ C22C33/02			
	tion searched other than minimum documentation to the	e extent that such documents are included	in the fields searched	
Koka:	uyo Shinan Koho 1926—1996 i Jitsuyo Shinan Koho 1971—2002	Toroku Jitsuyo Shinan Koho Jitsuyo Shinan Toroku Koho	0 1996–2002	
Electronic d	lata base consulted during the international search (nam	ne of data base and, where practicable, sea	rch terms used)	
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
Y	EP 0949346 A1 (COMMISSARIAT 13 October, 1999 (13.10.99), & JP 11-343526 A	A L'ENERGIE ATOMIQUE),	1-2	
Y	US 4963200 A (Doryokuro Kaku Jigyodan), 16 October, 1990 (16.10.90), & JP 01-272746 A	nenryo Kaihatsu	1-2	
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte priority date and not in conflict with the		
conside	ered to be of particular relevance	understand the principle or theory und	erlying the invention	
date				
cited to special	"L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is			
"O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later "&" document member of the same patent family				
than the priority date claimed				
Date of the actual completion of the international search 26 September, 2003 (26.09.03) Date of mailing of the international search report 07 October, 2003 (07.10.03)				
	nailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer		
Enosimila M	_	Telephone No		

国際出願番号 PCT/JP 03/10082

A. 発明の原	スティア (IPC))					
	Int C17 C22C33/02					
B. 調査を行	B. 調査を行った分野					
	及小限資料(国際特許分類(IPC))					
]	Int C17 C22C33/02					
最小限資料以外	最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 日本国実用新案公報 1926-1996年 日本国公開実用新案公報1971-2002年 日本国登録実用新案公報1994-2002年 ・ 日本国実用新案登録公報1996-2002年					
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称	、調査に使用した用語)				
C. 関連する	5と認められる文献					
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号			
;	次頁参照	·				
区 C欄の続き	をにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。			
もの 「E」国際出版 以後にな 「L」優先権 日若献(文献(可 「O」口頭に。	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 (は他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献				
国際調査を完了	了した日 26.09.03	国際調査報告の発送日 07.1	0.03			
日本国	D名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915 W千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 山本 一正 電話番号 03-3581-1101	内線 6729			

	CONTRACTOR OF THE CONTRACTOR O	
C (続き). 引用文献の	関連すると認められる文献	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
Y	EP 0949346 A1 (COMMISSARIAT A L'ENERGIE ATOMIQU E) 1999.10.13 & JP 11-343526 A	1-2
. ·	US 4963200 A (Doryokuro Kakunenryo Kaihatsu Jigyodan) 1990.10.16 & JP 01-272746 A	1-2

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

| BLACK BORDERS
| IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
| FADED TEXT OR DRAWING
| BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
| SKEWED/SLANTED IMAGES
| COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
| GRAY SCALE DOCUMENTS
| LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
| REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.